(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-251287

(43)公開日 平成10年(1998) 9月22日

(51) Int.Cl. ⁶	徽別記号	F I		
C 0 7 H 15/04		C 0 7 H 15/04	F	
C 1 2 P 19/44		C 1 2 P 19/44		

審査請求 未請求 請求項の数13 OL (全 19 頁)

(21)出願番号	特顧平9-55204	(71)出願人	000003160 東洋紡績株式会社
(22) 出願日	平成9年(1997)3月10日		大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号
		(72)発明者	西村 紳一郎 北海道札幌市中央区北九条西16丁目の1の 1の302
		(72)発明者	山田 久里子 北海道石狩市花川北2条4丁目100番地

(54) 【発明の名称】 スフィンゴ糖脂質合成用高分子プライマーおよびその用途

(57)【要約】

【解決手段】 セリン諸郷体の配轄体モノマー、該モノ マーおよびアクリルアミドおよび/またはメタクリルア ミドから製造された、高分子组体に、一般式(1)で表 される基が結合しているスフィンゴ轄脂質合成用高分子 プライマー、およびこれらの製造法、たらびに該高分子 アイライマーに糖メクレオナドの存在下に糖軟形酵素を 作用させることにより、製味基を該高分子プライマーに 転移させ、次いで観残基が転移した高分子アライマー に、セラミドの存在下にスフィンゴ魏斯質の頼とセラミ ドとの間のグリコンド結合を加分分解する影差を作用さ せ、該高分子アライマーより、オリゴ制残基をセラミド に転移させることを特徴とするスフィンゴ朝斯質の製造 法。

R³

/ T

【特許請求の範囲】

1 【請求項1】 高分子担体上に、一般式(I)で表され る基が結合していることを特徴とするスフィンゴ糖脂質*

* 合成用高分子プライマー。

【化1】

(式中、R1 およびR2 はそれぞれ独立して、Hまたは 10※クリルアミドおよび/またはメタクリルアミドと他のビ 単糖残基あるいはオリゴ糖残基を示し、R3 は炭素数6 20のアルキル基またはアルケニル基を示し、R*は 炭素数5~19のアルキレン基を示す。)

【請求項2】 高分子担体が、アルキルアミノ化ガラ ス、ポリアクリルアミド、ポリメタクリルアミドまたは アクリルアミドとメタクリルアミドの共重合体またはア※ ニル系モノマーとの共重合体である請求項1記載のスフ ィンゴ糖脂質合成用高分子プライマー。

2

【請求項3】 高分子担体上に、一般式(II)で表される 基が結合していることを特徴とするスフィンゴ糖脂質合 成用高分子プライマー。

【化2】

(式中、R1 は炭素数6~20のアルキル基またはアル ケニル基、R2 は炭素数5~19のアルキレン基を示 す。)

【請求項4】 高分子担体が、アルキルアミノ化ガラ ス、ポリアクリルアミド、ポリメタクリルアミドまたは アクリルアミドとメタクリルアミドの共重合体またはア クリルアミドおよび/またはメタクリルアミドと他のビ ニル系モノマーとの共重合体である請求項3記載のスフ★30 【化3】

★ィンゴ糖脂質合成用高分子プライマー。

【請求項5】 アクリルアミド残基および/またはメタ クルアミド残基および一般式(III) で表される残基から 構成されるビニル系共重合体において 一般式(III) で 表される残基が全ビニル系共重合体中、5~95モル% であるスフィンゴ糖脂質合成用水溶性高分子プライマ

(式中、R1 およびR2 はそれぞれ独立して、Hまたは 単糖残基あるいはオリゴ糖残基を示し、R® は炭素数6 20のアルキル基またはアルケニル基を示し、R*は Hまたはメチル基を示す。)

【請求項6】 アクリルアミド残基および/またはメタ☆

☆クルアミド残基および一般式(IV)で表される残基から構 成されるビニル系共重合体において、一般式(IV)で表さ れる残基が全ビニル系共重合体中、5~95モル%であ 40 るスフィンゴ糖脂質合成用水溶性高分子プライマー。

(式中、R1 は炭素数6~20のアルキル基またはアル ケニル基を示し、R2 はHまたはメチル基を示す。) 【請求項7】 一般式(V) で表されるセリン誘導体の配◆50

◆糖体モノマー。 【化5】

*す。)

【化81

(式中、R¹ およびR² はそれぞれ独立して、日または 単糖残基あるいはオリゴ糖残基を示し、R² は炭素数6 〇のアルキル基またはアルケニル基を示し、R³ は 日またはメチル基を示し、nは5~19の整数を示

【請求項8】 一般式(VI)で表されるセリン誘導体の配 糖体モノマー。 【4/61】

※護した単糖残基あるいは水酸基を前記保護基で保護した

オリゴ糖残基を示し、R7 、R8 、R9 、R10およびR

11はそれぞれ独立してアシル型保護基またはエーテル型

(式中、 R^1 は炭素数 $6\sim20$ のアルキル基またはアルケニル基を示し、 R^2 は日またはメチル基を示し、nは $5\sim19$ の整数を示す。)

【請求項 9】 一板式 (FII) で表される活性化 ナリ 端 と一般式 (FII) で表されるセリン誘導体と を機構 存在 下、縮合反反させた後、セリン残基部分のアミノ基の保 20 護基を除よし、一般式 (FIXで表されるアクリルアミド誘導 様体あるいはメタクリルアミド誘導体と縮合反応させ、 さらにオリゴ熱部分の保護表を除去することにより、一 般式 (FIX) で示されるセリン誘導体の配轄体モノマーを製 造することを特徴とするセリン誘導体の配轄体モノマー の製造方法。

(式中、R⁵ およびR⁶ はそれぞれ独立してアシル型保 護基、エーテル型保護基または水酸基を前記保護基で保※

HO RIZNH RI3 (VIII)

保護基を示し、Xは活性化基を示す。)

(式中、R1²は保護基を示し、R¹³は炭素数6~20の アルキル基またはアルケニル基を示す。) 【化9】

$$\begin{array}{c}
R^{14} \\
I \\
CH_2 = C - CONH - (CH_2)n - COY
\end{array} (IX)$$

30 (式中、R¹⁴はHまたはメチル基を示し、Yは水酸基、 臭素原子または塩素原子を示し、nは5~19の整数を 示す。)

(式中、 R: およびR: ほそれぞれ強むして、日または ★ 微とするも 申継残進あるいはオリコ競残基を示し、 R: は炭素数6 40 【化11】 ~20のアルキル基まだはアルナニル基を示し、R: は 日またはメチル基を示し、nは5~19の整数を示す。)

【請求項10】 一般式(8) で表される活性化糖と一般 式(WIII)で表されるセリン誘導体とを触媒存在下、縮合 反応させた後、セリン残基部分のアミノ基の保護基を除 去し、一般式(IX)で表されるアクリルアミド誘導体ある いはメタクリルアミド誘導体と縮合反応させ、さらに糖 部分の保護基を除去することにより、一般式(WI)で示さ れるセリン誘導体の配態体とノマーを製造することを特★50

★徴とするセリン誘導体の配糖体モノマーの製造方法。

 $\mathbb{R}^{16} O \mathbb{R}^{15} O \times X$ (X)

(式中、R¹⁵、R¹⁶、R¹⁷およびR¹⁶はそれぞれ独立して、デシル型保護基またはエーテル型保護基を示し、X は活性化基を示す。)【化12】

(式中 R14はHまたはメチル基を示し、Yは水酸基

臭素原子または塩素原子を示し、nは5~19の整数を

(IX)

 $CH_2 = C - CONH - (CH_2)n - COY$

(式中、R12は保護基を示し、R13は炭素数6~20の アルキル基またはアルケニル基を示す。)

【化13】

(式中、R¹ は炭素数6~20のアルキル基またはアル ケニル基を示し、R² は日またはメチル基を示し、nは 5~19の整数を示す。)

【請求項11】 請求項7または請求項8記載のセリン 請導体の配額体モノマーとアクリルアミドおよび/また はメタクリルアミドとを適当な触媒存在下、共重合させ ることを特徴とするスフィンゴ朝脂質合成用水溶性高分 子プライマーの製造方法。

【請求項12】 スフィンゴ糖脂質を製造する方法であって

(1) 請求用1~6のいずれか1項記載のスフィン 荷 簡賞合成用高分子プライマーに、糖ヌクレオチドの存在 下に糖素が酵素を除スフィンゴ糖脂質合成用高分子プラ ドより、機残基を該スフィンゴ糖脂質合成用高分子プラ イマーに転からせる工程、おび (2) 工程 (1) で得 た機残基が転移したスフィンゴ糖脂質合成用高分子プライマーに、セラミドの存在下、スフィンゴ糖脂質の酵子 セラミドとの間のグリコシド結合を加水分解する酵素を 作用させ、該スフィンゴ糖脂質合成用高分子プライマー より、オリゴ糖残基をセラミドに転移させる工程を含む ことをと特徴とするスフィンゴ糖脂質の製造方法。 【請求項13】 スフィンゴ糖脂質の製造方法。 【請求項13】 スフィンゴ糖脂質の製造方法。

(1) 請求項1~6のいずれか1項記載のスフィンゴ糖 離質合成用高分子アライマーに糖タクレオチドをの存在下 に転移酵薬を作用させることにより、糖タクレオチドより、 物理が多せる工程、(2) 工程(1)を1回または2 回以上繰り返して、糖道を伸長させる工程、(3)必要 に応じて、副生したメクレオチド類や未反応の糖メクレ オチド類全除太する工程、および(4)工程(1)~工 程(3)を複数回、繰り返した後、複数の糖疾基が転移 して伸長したスフィンゴ糖脂質合成用高分子アライマー に、セラミドの存在下、スフィンゴ糖脂質の期とセラミ ドとの間のグリコシド結合を加水内部・6間素を作用さ 、該スフィンゴ糖脂質合成用高分子アライマーより、 後数の糖残基が伸長したオリゴ糖残基をセラミドに転移 後数の糖残基が伸長したオリゴ糖残差をセラミドに転移 ※製造方法。

[00002]

示す。)

【発明の詳細な説明】

【0001】 【発明の属する技術分野】本発明はセリン誘導体の直轄 体モノマー、該モノマーから製造されるスフィンゴ機 類製造に有用な高ケアライマーおよびこれらの製造 よっならびにスフィンゴ機能質合成用高ケアラフィー 20 を使用したスフィンゴ機能質を製造する方法に関する。

【従来の技術】閣は核酸や蛋白質と並んで生体を構成する工理を成分であるが、核酸や蛋白質と比べ、その構造 あるいは機能はあまりよ、「理解されていない。 糖は重 常、糖素と呼ばれる重合体を形成し、さらに、それらが 蛋白母や脂質と結合して糖剤白質、糖脂質あるいはフロ している。さらに、核酸あるいは蛋白質がその精能単位 であるタクレオチドあるいはアミノ酸が直線的に結合し 20 た高分子であるのに対して、結婚は分子内に複数の分娩 点があるばかりでなく、その構成単位である単拠の結合 様式も多様であるため、その精治は核酸や蛋白質と比較 になっないほど微能である。これら精虚の複雑をが研究 の遅れの大きな照の一つである。

【0003】しかし、細胞認識、免疫、分化、受精、老 化、ガン化などに関与することが最近、徐々にわかって くるにつれて、非常に注目もん研究分野となってき た。このような現状より、天然の構造を有する糖類や新 担心構造をつはする試みが感んになされている。「熱能や が出程官については目動合成技術が確立されており、この ことによりこの分野の研究が著しく進歩したことは誰も が認めるところであり、機能についてもその自動合成技 後の確立は関望されている。

程(3)を複数回、繰り返した後、複数の構残基が転移 して伸足したスフィンゴ糖脂質の成用高分子プライマー に、セラミドの存在下、スフィンゴ糖脂質の糖とセラミ ドとの間のプリコンド結合を加水分解する酵素を作用さ せ、該スフィンゴ糖脂質の成用高分子プライマーより、 複数の構発基が伸長したオリゴ糖形弦基をセラミドに転移 させる工程を含むことを特徴とするスフィンゴ機解質の楽の ものであり、保護基を優を登せて、また解析基と情疾法

6、1136(1994))、得られるオリゴ糖鎖は糖ペプチドで

※を解決するために鋭意検討した結果、新規なスフィンゴ

糖脂質合成用プライマーを合成し、これに適当な糖ヌク

レオチド類の共存下、糖転移酵素を作用させることによ

り、糖ヌクレオチド類より該プライマーに糖残基を転移

させ、適当な回数この糖転移反応を繰り返した後、必要

に応じて副生したヌクレオチド類や未反応の糖ヌクレオ

チド類などを除去し、セラミド共存下、スフィンゴ糖脂

質のオリゴ糖とセラミドとの間のグリコシド結合を加水

分解する作用を有する酵素と反応させ、糖銷の伸長した

ことにより、前記問題点を解決できることを見いだし、

【0009】すなわち、本発明は高分子担体上に一般式

(I)で表される基が結合していることを特徴とするス フィンゴ糖脂質合成用高分子プライマーである。

(I)

★I)で表される基が結合していることを特徴とするスフィ

ンゴ糖脂質合成用高分子プライマーである。

20 該プライマーよりオリゴ糖残基をセラミドに転移させる

本発明を完成するに至った。

[00101

*切り出す方法を報告しているが(J. Am. Chem. Soc., 11

あり、スフィンゴ糖脂質を得ることはできない。

を立体選択的に結合させることができるので化学合成に 比べ、非常に有利である。C.-H. Wongらはアミノ化シリ カに下記式15の基を結合させたものをプライマーと し、糖転移酵素を用い、糖鎖を伸長させた後、α-キモ

トリプシンの加水分解作用を利用し、伸長させた糖鎖を*

(式中、Acはアセチル基、Bocはtーブトキシカル ボニル基を示す)

【0006】これ以外にもU. Zehavi ら(Reactive Poly ners, 22, 171 (1994)) あるいはM. Meldal(J. Chem. S oc., Chem. Commun., 1849 (1994))らも糖転移酵素を利 用した方法を報告しているが、いずれも得られるのはオ リゴ糖あるいは糖ペプチドであり、スフィンゴ糖脂質を 得ることはできない。スフィンゴ糖脂質合成用のプライ マーやアライマーを利用したスフィンゴ糖脂質の製造方 法は未だ知られていない。

[00007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、スフ ィンゴ糖脂質合成に利用できるプライマーおよび該プラ イマーを利用したスフィンゴ糖脂質の製造方法を提供す ることにある。

[00008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは前記問題点※

【化16】

(式中、R1 およびR2 はそれぞれ独立して、Hまたは 単糖残基あるいはオリゴ糖残基を示し、R® は炭素数6 ~20のアルキル基またはアルケニル基を示し、R*は

炭素数5~19のアルキレン基を示す。)

【0011】また、本発明は高分子担体上に、一般式([★

[0012] 【化17】

(式中、R1 は炭素数6~20のアルキル基またはアル ケニル基、R2 は炭素数5~19のアルキレン基を示

【0013】また、本発明はアクリルアミド残基および /またはメタクルアミド残基および一般式(III) で表さ れる残基から構成されるビニル系共重合体において、一☆50

☆般式(III) で表される残基が全ビニル系共重合体中、5 ~95モル%であるスフィンゴ糖脂質合成用水溶性高分 子プライマーである。

an

[0014]

【化18】

(式中、 R^+ および R^0 はそれぞれ独立して、Hまたは 単糖残基あるいはオリゴ糖残基を示し、 R^0 は炭素数6 ~ 20 のアルキル基またはアルケニル基を示し、 R^0 は Hまたはメチル基を示す。)

【0015】また、本発明はアクリルアミド残基および /またはメタクルアミド残基および一般式(IV)で表され*

*る残基から構成されるビニル系共重合体において、一般 式(IV)で表される残基が全ビニル系共重合体中、5~9 5モル%であるスフィンゴ糖脂質合成用水溶性高分子プ 10 ライマーである。

【0016】 【化19】

HO OH HN
$$(CH_2)m - NHCO - C - R^2$$
 (TV)

(式中、R¹、炭素数6~20のアルキル基またはアル ケニル基を示し、R² はHまたはメチル基を示す。)

20 [0018]

【0017】また、本発明は一般式(V)で表されるセリ ※

東美明 - 根式(V)で表されるセリ ※ 【化20】 R²0 OH OH R³ R³ R⁴ (V)

(式中、R¹ およびR² はそれぞれ独立して、Hまたは 単糖残差あるいはオリゴ糖残基を示し、R² は炭素数6 ~20アルキル基またはアルケニル基を示し、R⁴ は Hまたはメチル基を示し、nは5~19の整数を示 す。) ★【0019】また、本発明は一般式(VI)で表されるセリン誘導体の配糖体モノマーである。

[0020] 30 [(£21]

$$\begin{array}{c} \text{HO} \\ \text{OH} \\ \text{OH} \end{array} \begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{HN} \\ \text{HO} \end{array} \begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{HO} \end{array} \begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{HO} \\ \text{HO} \end{array} \begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{$$

R² (VI

※ン誘導体の配糖体モノマーである。

(式中、 R^1 は炭素数6 \sim 20のアルキル基またはアル ケニル基を示し、 R^2 は日またはメチル基を示し、nは 5 \sim 19の撃数を示す。)

【0021】また、本発明は一般式(VII)で表される活 40 性化オリゴ酸と一般式(VIII)で表されるセリン誘導体と を触媒存在下、総合反応させた後、セリン共進計分のア ミノ基の保護基を除去し、一般式(IX)で表されるアクリ ルアミド誘導体もあいはメタクリルアミド誘導体と総合 反応させ、さたはオリゴ酸等の保護基を除去すること により、一般式(V)で示されるセリン誘導体の配糖体モ ノマーを製立することを特徴とするセリン誘導体の配糖 体モノマーを製立方法である。

[0022]

【化22】

(式中、 P⁸ およびR⁶ はそれぞれ独立してアシル型保 護基、エーテル型保護基または水酸基を前記保護基で保 護した単規模基あるいは水板基を前記保護基で保護した オリゴ精度基を示し、R⁷、R⁸、R¹⁰ まおびR 1はそれぞれ独立してアシル型保護基またはエーテル型 保護基を示し、Xは活性化基を示す。)

【0023】

- --

☆ 50

R14 $CH_2 = C - CONH - (CH_2)n - COY$

(式中、R12は保護基を示し、R13は炭素数6~20の アルキル基またはアルケニル基を示す。)

[0024]

【化24】

(式中、R1 およびR2 はそれぞれ独立して、Hまたは 単糖残基あるいはオリゴ糖残基を示し、R³ は炭素数6 ~20のアルキル基またはアルケニル基を示し、R+ は Hまたはメチル基を示し、nは5~19の整数を示 す.)

【0026】また、本発明は一般式(X) で表される活性 化糖と一般式(VIII)で表されるセリン誘導体とを触媒在 20 在下、縮合反応させた後、セリン残基部分のアミノ基の 保護基を除去し、一般式(IX)で表されるアクリルアミド 誘導体あるいはメタクリルアミド誘導体と総合反応さ せ、さらに活性化糖部分の保護基を除去することによ り、一般式(VI)で示されるセリン誘導体の配糖体モノマ 一を製造することを特徴とするセリン誘導体の配触体モ ノマーを製造方法である.

[0027]

【化26】

$$\mathbb{R}^{16} \bigcirc \mathbb{R}^{15} \bigcirc \mathbb{R} \times \mathbb{R}$$

(式中、R16、R16、R17およびR18はそれぞれ独立し※

ケニル基を示し、R² はHまたはメチル基を示し、nは 5~19の整数を示す。)

【0031】また、本発明は上記セリン誘導体の配糖体 モノマーとアクリルアミドおよび/またはメタクリルア ミドとを適当な触媒存在下、共重合させることを特徴と するスフィンゴ糖脂質合成用水溶性高分子プライマーの 製造方法である。

- 【0032】本発明はスフィンゴ糖脂質を製造する方法 であって

(式中、R14はHまたはメチル基を示し、Yは水酸基、 臭素原子または塩素原子を示し、nは5~19の整数を 示す。)

は活性化基を示す。)

[0028] 【化27】

(式中 R12は保護基を示し R13は影素数6~20の アルキル基またはアルケニル基を示す。)

[0029] 【化28】

【化29】

(式中、R14はHまたはメチル基を示し、Yは水酸基、 30 臭素原子または塩素原子を示し、nは5~19の整数を 示す。) [0030]

(VI)

(式中、R1 は炭素数6~20のアルキル基またはアル 40★に、糖ヌクレオチドの存在下、糖転移酵素を作用させる ことにより、糖ヌクレオチドより、糖残基を該スフィン ゴ糖脂質合成用高分子プライマーに転移させる工程、お よび(2)工程(1)で得た糖残基が転移したスフィン ゴ糖脂質合成用高分子プライマーに、セラミドの存在 下、スフィンゴ糖脂質の糖とセラミドとの間のグリコシ ド結合を加水分解する酵素を作用させ、該スフィンゴ糖 脂質合成用高分子プライマーより、オリゴ糖残基をセラ ミドに転移させる工程を含むことをと特徴とするスフィ ンゴ糖脂質の製造方法である。

(1)上記スフィンゴ糖脂質合成用高分子プライマー ★50 【0033】さらに、本発明はスフィンゴ糖脂質を製造

する方法であって

(1) 上記スフィンゴ糖脂質合成用高分子プライマー に、糖ヌクレオチドの存在下、糖転移酵素を作用させる ことにより、糖ヌクレオチドより、糖残基を該スフィン ゴ糖脂質合成用高分子プライマーに転移させる工程、

(2) 工程(1)を1回または2回以上繰り返して、糖 鎖を伸長させる工程、(3)必要に応じて、副生したメ クレオチド類や未反応の糖ヌクレオチド類を除去する工 程、および(4)工程(1)~工程(3)を複数回、繰 り返した後、複数の糖残基が転移して伸長したスフィン 10 フコース残基、Galはガラクトース残基、GalNA ゴ糖脂質合成用高分子プライマーに、セラミドの存在 下、スフィンゴ糖脂質の糖とセラミドとの間のグリコシ ド結合を加水分解する酵素を作用させ、該スフィンゴ糖 監督会成用高分子プライマーより、複数の糖残基が伸長 したオリゴ糖残基をセラミドに転移させる工程を含むこ とを特徴とするスフィンゴ糖脂質の製造方法。

[0034]

【発明の実施競様】本発明のスフィンゴ糖脂質合成用高 分子プライマーは、高分子担体上に一般式(1) で表され る基が結合しているものであり、式中、R1 およびR2 はそれぞれ独立して、日または単糖残基あるいはオリゴ 糖残基を示し、R® は炭素数6~20のアルキル基また はアルケニル基を示し、R4 は炭素数5~19のアルキ レン基を示す。

【0035】 R^1 の単糖残基としては、 α および β -ガ ラクトース残基 B-N-アヤチルグルコサミン残基 8-N-アセチルガラクトサミン残基またはα-シアル 酸残基などが例示され、R2 の単糖残基としては、αお よびB-ガラクトース残基、B-N-アセチルガラクト サミン残基などが例示される。ここでいうシアル酸はノ イラミン酸のアシル誘導体の総称であり、N-アセチル ノイラミン酸、Nーグリコリルノイラミン酸、9-0-アセチルーN-アセチルノイラミン酸などが含まれる。 【0036】R¹のオリゴ糖残基としては、例えば、S iaα2→8Siaα2→, Galβ1→3GlcNA $c \beta 1 \rightarrow Fu c \alpha 1 \rightarrow 2Ga 1 \beta 1 \rightarrow 3G1 c NAc$ $\beta 1 \rightarrow$. Gal $\beta 1 \rightarrow 3$ (Fuc $\alpha 1 \rightarrow 4$) Glc NA $c\beta 1 \rightarrow Gal\beta 1 \rightarrow 4GlcNAc\beta 1 \rightarrow Gal$ $\alpha 1 \rightarrow 4 Gal \beta 1 \rightarrow 4 Glc NAc \beta 1 \rightarrow Gal N$ Acβ1→3Galβ1→4GlcNAcβ1→、Si 40 aα2→3Galβ1→4GlcNAcβ1→. Sia $\alpha 2 \rightarrow 3 \text{ Ga } 1 \beta 1 \rightarrow 4 \text{ (Fuc} \alpha 1 \rightarrow 3) \text{ GlcNA}$ cβ1→. Siaα2→6Ga1β1→4 (Fucα1*

*→3)G1cNAcB1→などが例示される。

(8)

【0037】R2のオリゴ糖残基としては、例えば、G a 1 β 1 → 3 G a 1 N A c β 1 → . F u c α 1 → 2 G a $1\beta 1\rightarrow 3GalNAc\beta 1\rightarrow$, $Gal\alpha 1\rightarrow 3Gal$ β1→3Ga1α1→3Ga1β1→3Ga1NAcβ 1→. Siaα2→3Galβ1→3GalNAcβ1 →. Siaα2→8Siaα2→3Galβ1→3Ga INAcβ1→, GalNAcα1→3GalNAcβ 1→3Gala1→などが例示される。式中、Fucは cはN-アセチルガラクトサミン残基。G1cNAcは N-アセチルグルコサミン残基、Siaはシアル酸残基 を示す.

【0038】R® の炭素数6~20のアルキル基として は、ヘキシル基、オクチル基、ドデシル基、オクタデシ ル基などが例示され、アルケニル基としては、シスー9 オクタデセニル基などが例示される。

【0039】R4 の炭素数5~19のアルキレン基とし ては、ペンチレン基、ヘプチレン基、ノニレン基、ヘプ 20 タデシレン基などが例示される。

【0040】本発明のスフィンゴ糖脂質合成用プライマ 一高分子としては、R1 、R2 、R8 およびRf は任意 に組み合わせることができる。一般式(I) で表される基 は、例えば、以下の式で表される基などが挙げられる。

[0041]

[0043] 【化32】

(式中、Acはアセチル基を示す。)

%50% [0044]

【化331

$$\begin{array}{c|c} \text{HO} & \text{OH} & \text{OH} \\ \text{HO} & \text{HO} & \text{OH} \\ \text{NHCOCH}_3 & \text{OH} & \text{OH} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{OH} & \text{OH} \\ \text{OH} & \text{IDN} \\ \text{CCH}_{210} - \\ \end{array}$$

【0045】本発明の高分子担体上に一般式(II)で表さ れる基が結合しているスフィンゴ糖脂質合成用高分子プ であり、炭素数6~20のアルキル基またはアルケニル 基を示し、R2 は一般式(I)のR4 と同じ基であり、 炭素数5~19のアルキレン基を示す。

15

【0046】本発明のスフィンゴ糖脂質合成用高分子プ ライマーとしては、R1 およびR2は任意に組み合わせ ることができる。

【0047】本発明で利用できる高分子担体は、一般式 (I) あるいは(II)で表される基を結合させることがで き、かつ、結合後、以下で述べるような糖転移酵素の作 用により一般式(I)あるいは(II)で表される基の糖残 基、例えばグルコース残基またはオリゴ糖残基に糖残基 を転移させることができるものであれば、特に制限はな く、例えばアルキルアミノ化ガラス、ポリアクリルアミ ド、ポリメタクリルアミド、アクリルアミドとメタクリ ルアミドの共重合体またはアクリルアミドおよび/また はメタクリルアミドと他のビニル系モ ノマーとの共重合 体 ジアミノ化ポリエチレングリコールのモノおよびジ アクリロイル化体の重合体あるいは共重合体、N-アク リロキシスクシンイミドの重合体あるいは共重合体など が挙げられ、また、これらボリマーは適当な架橋剤で架 30 体などが挙げられる。 橋されていてもよい。他のビニル系モノマーとしては、 スチレン、ジビニルベンゼン、ビニルアルコール、アク*

*リル酸、メタクリル酸などが例示される。ここでいう高 分子担体は必ずしも水不溶性である必要はなく、水溶性 ライマーは、式中、R1 は一般式 (I)のR3 と同じ基 10 であってもよい。一般的な分子量は約10,000~約5,000, 000 である。その形態は、水不溶性担体の場合、ビーズ 状、繊維状、膜状、フィルム状などが挙げられる。

> 【0048】本発明の高分子担体上に一般式(I)ある いは(II)で表される基が結合しているスフィンゴ糖脂質 合成用高分子プライマーは、一般式(I)あるいは(II) で表される基を有する重合性モノマーを重合させたり、 または他の重合性モノマーと共重合させることにより得 ることができる.

【0049】また。高分子担体の側鎖官能基と一般式(X 20 I)あるいは(XII)で表されるセリン誘導体の配額体を反 応させることによっても得ることができる。また、ポリ マーの側鎖官能裁と一般式(XI)あるいは(XII) との結合 に際しては、必要に応じて適当なリンカーを用いてもよ W.

【0050】側鎖官能基を有する高分子担体としては、 アルキルアミノ化ガラス N-アクリロキシスクシンイ ミドの重合体あるいは共重合体、アクリル酸の重合体あ るいは重合体あるいは共重合体、ジアミノ化ポリエチレ ングリコールのモノおよびジアクリロイル化体の共重合

[0051] 【化34】

(XI)

(式中、R1 およびR2 はそれぞれ独立して、Hまたは 単糖残基あるいはオリゴ糖残基を示し、R® は炭素数6 ~20のアルキル基またはアルケニル基を示し、R4 は 炭素数5~19のアルキレン基を示す。Xはアミノ基。 チオール基、カルボキシル基またはそれらの塩などの官 能基を示す。)

[0052]

【化351

CXIII

(式中、R1 は炭素数6~20のアルキル基またはアル ケニル基を示し、R2 は炭素数5~19のアルキレン基 を示す。Xはアミノ基、チオール基、カルボキシル基ま たはそれらの塩などの官能基を示す。)

前者の方法をアクリルアミド残基および/またはメタク 50 ルアミド残基および一般式(III) で表される残基から構

成されるビニル系共重合体であるスフィンゴ糖脂質合成 用高分子プライマーを例に、詳しく説明する。ここで、

一般式(III) で表される残基は全ビニル系共重合体中. *

(式中、R1 およびR2 はそれぞれ独立して、Hまたは 10※糖体モノマーとアクリルアミドおよび/またはメタクリ 単糖残基あるいはオリゴ糖残基を示し、R3 は炭素数6 ~20のアルキル基またはアルケニル基を示し、R4 は Hまかはメチル基を示す。)

【0054】一般式(III) で表される残基を含むビニル 系共重合体であるスフィンゴ糖脂質合成用高分子プライ

マーは、通常、一般式(V)で表されるセリン誘導体の配 ※

1.8

*5~95モル%である。

[0053]

【化37】

(式中 R1 およびR2 はそれぞれ独立して Hまたは 単糖残基あるいはオリゴ糖残基を示し、R³ は炭素数6 ~20のアルキル基またはアルケニル基を示し、R4 は Hまたはメチル基を示し、nは5~19を整数示す。) 【0056】一般式(V) で表されるセリン銭導体の配糖 体モノマーは、一般式(VII) で表される活性化オリゴ糖 と一般式(VIII)で表されるセリン誘導体とを適当な触媒 存在下、縮合反応させた後、セリン残基部分のアミノ基 の保護基を除去し、一般式(IX)で表されるアクリルアミ 30 ドあるいはメタクリルアミド誘導体と縮合反応させ、さ らにオリゴ糖部分の保護基を除去することにより得られ

[0057] 【化38】

保護基。エーテル型保護基立たは水酸基を前記保護基で 保護した単糖残基あるいは水酸基を前記保護基で保護し たオリゴ糖残基を示し、R7 、R8 、R8 、R10および R11はそれぞれ独立して、アシル型保護基またはエーテ ル型保護基を示し、Xは活性化基を示す。) [0058]

【化39】

(式中 B12は保護基を示し B13は炭素数6~20の アルキル基まかはアルケニル基を示す。)

[0059] 【化40】

 $CH_2 = \dot{C} - CONH - (CH_2)n - COY$ (式中、R14はHまたはメチル基を示し、Yは水酸基、 臭素原子または塩素原子を示し、nは5~19を整数を

示す。) 【0060】一般式(VII) において、アシル型保護基と しては、アセチル基、ベンゾイル基などが例示される。 エーテル型保護基としては、ベンジル基、ローメトキシ

ベンジル基、アリル基などが例示される。 (式中、R⁵ およびR⁶ はそれぞれ独立して、アシル型 40 【0061】一般式(VII) において、水酸基を前記保護 基で保護した単糖残基とは、下記R1 およびR2 の単糖 残基またはオリゴ糖残基の水酸基に上記保護基が結合し たものである。

> 【0062】R¹ の単糖残基としては、αおよびβ-ガ ラクトース残基、β-N-アセチルグルコサミン残基、 B-N-アセチルガラクトサミン残基。α-シアル酸残 基などが例示され、R2 の単糖残基としては、αおよび β - ガラクトース残基、 β - N - アセチルガラクトサミ ン残基などが例示される。

50 【0063】R1 のオリゴ糖残基としては、例えば、S

 $c\beta 1\rightarrow$, $Fuc\alpha 1\rightarrow 2Gal\beta 1\rightarrow 3GlcNAc$ $\beta 1 \rightarrow$, Gal $\beta 1 \rightarrow 3$ (Fuc $\alpha 1 \rightarrow 4$) GlcNA $c\beta 1 \rightarrow Gal\beta 1 \rightarrow 4GlcNAc\beta 1 \rightarrow Gal$ $\alpha 1 \rightarrow 4 Gal \beta 1 \rightarrow 4 GlcNAc \beta 1 \rightarrow GalN$ $A c \beta 1 \rightarrow 3 G a 1 \beta 1 \rightarrow 4 G 1 c N A c \beta 1 \rightarrow$. Si aα2→3Galβ1→4GlcNAcβ1→, Sia $\alpha 2 \rightarrow 3 \text{ Gal } \beta 1 \rightarrow 4 \text{ (Fuc } \alpha 1 \rightarrow 3) \text{ Glc NA}$ cβ1→, Siaα2→6Galβ1→4 (Fucα1 →3)G1cNAcβ1→などが例示される。 【0064】R2 のオリゴ糖残基としては、例えば、G a 1 β 1 → 3 G a 1 NA c β 1 → Fu c α 1 → 2 G a I β 1 → 3 Ga I NA c β 1 → , Ga I α 1 → 3 Ga I $\beta 1 \rightarrow 3 Ga 1 \alpha 1 \rightarrow 3 Ga 1 \beta 1 \rightarrow 3 Ga 1 NA c \beta$ 1 → . Siaα2→3Ga1β1→3Ga1NAcβ1 →. Siaα2→8Siaα2→3Galβ1→3Ga INAcβ1→, GalNAcα1→3GalNAcβ 1→3Galal→などが例示される。式中、Fucは フコース残基、Galはガラクトース残基、GalNA cはN-アセチルガラクトサミン残基、G1cNAcは

N-アセチルグルコサミン残基 Siaはシアル酸残基 【0065】Xの活性化基としては、臭素(Br)、フ ッ素 (F). トリクロロアセトイミデート基などが挙げ られる。

【0066】一般式(VII)で表される活性化オリゴ糖 は、従来より行われている化学的な合成で得たものを利 用することができる。例えば、2,3,6,2', 3', 4', 6'-0-ヘプタアセチルラクトシルブロ ミド(下記式41)、2,3,6,2',3',4', 6'-O-ヘプタアセチルラクトシルトリクロロアセト イミデート (下記式42) などが挙げられる。

[0067] 【化41】

を示す。

(式中、Acはアセチル基を示す。) [0068]

【化421

(式中、Acはアセチル基を示す。) 【0069】一般式(VIII)で表されるセリン誘導体は、 式中、R12は保護基を示し、R13は炭素数6~20のア ルキル基またはアルケニル基を示す。保護基としては、 ベンジルオキシカルボニル基、t-ブトキシカルボニル 50 【0077】一般式(IX)で表されるアクリルアミドある

基、9-フルオレニルメチルオキシカルボニル基などの 基がある。

【0070】このようなセリン誘導体としては、例え ば、N-ベンジルオキシカルボニルセリンオクチルアミ ド(下記式43、参考例1)、N-ベンジルオキシカル ボニルセリンラウリルアミド、 N - ベンジルオキシカル ボニルセリンステアリルアミド、N-t-ブトキシカル ボニルセリンオクチルアミド、N-t-ブトキシカルボ ニルセリンラウリルアミド、N-t-ブトキシカルボニ 10 ルセリンステアリルアミド、N-(9-フルオレニルメ チルオキシカルボニル)セリンオクチルアミド、N-(9-フルオレニルメチルオキシカルボニル) セリンラ ウリルアミド、N-(9-フルオレニルメチルオキシカ ルボニル) セリンステアリルアミドなどが例示される。 [0071]

【化43】

HN
$$C_8H_{17}$$
 C_8H_{17}
 C_8H_{17}
 C_8H_{17}

【0072】活性化オリゴ糖とセリン誘導体の縮合に用 いることのできる触媒は、活性化基又に応じて適宜選択 すればよく、例えば活性化基が臭素(Br)の場合は、 通常 銀 水銀などの重金属塩 第4級アンモニウム塩 などを用いることができ、フッ素(F)の場合は塩化ス ズ(II)と銀塩の組合せ、ジルコノセン錯体やハフノセン 錯体、トリフルオロメタンスルホン酸トリメチルシリル 30 などを、トリクロロアセトイミデート基の場合はBF: OEt: トリフルオロメタンスルホン酸トリメチルシ リルなどを用いることができる。

【0073】また、この縮合反応は通常、無水条件下で 行い、モレキュラシーブや無水硫酸カルシウム存在下で 反応させることが多い。

【0074】溶媒としては、用いる基質(活性化オリゴ 糖およびセリン誘導体) に応じて適宜選択すればよく. 例えばジクロロメタン、1、2-ジクロロエタンなどの ハロゲン化炭化水素、トルエン、ベンゼンなどの芳香族 40 炭化水素、ジエチルエーテルなどがよく用いられる。 【0075】反応温度は活件化オリゴ糖の反応性によ 通常、-70℃~100℃前後であるが、反応に差 し障りのない限り低温で行うのが望ましい。 【0076】セリン残基部分のアミノ基の保護基の除去 方法は、保護基の種類により適宜選択され、例えばベン ジルオキシカルボニル基の場合は水素化分解。 ヒーブト キシカルボニル基の場合はHBr/酢酸やHF処理で、 9-フルオレニルメチルオキシカルボニル基の場合はジ

エチルアミンなどの塩基処理で除去することができる。

2.1

いはメタクリルアミド誘導体との縮合は、通常カルボジ イミド類やN-エトキシカルボニル-2-エトキシ- 2 - ジヒドロキノリンなどの縮合試薬を用いること により行うことができる。 [0078]

[0 0 7 8]
[
$$\text{ft}44$$
]

R¹⁴

CH₂= C-CONH-(CH₂)n-COY (IX)

(式中、R14はHまたはメチル基を示し、Yは水酸基、 臭素原子または塩素原子を示し、nは5~19の整数を 示す。) 【0079】次に、オリゴ糖部分の保護基の除去も、除 去したい保護基の種類に応じて、適宜、その脱離条件を 選択すればよく、例えばアセチル基やベンゾイル基はメ タノール中ナトリウムメトキシドで処理することによ り、ベンジル基は水素化分解により、pーメトキシベン ジル基は水素化分解や2、3-ジクロロ-5、6-ジシ

アノーゥーベンゾキノンあるいは硝酸セリウムアンモニ*

(式中、R1 は炭素数6~20のアルキル基またはアル ケニル基を示!. R2 はHまかはメチル基を示!. nは 5~19の整数である。)

[0083]

(式中、R16、R16、R17およびR18はそれぞれ独立し て、アシル型保護基またはエーテル型保護基を示し、X (は活性化基を示す。)

【0084】次に、後者の方法について、高分子担体が アルキルアミノ化ガラスの場合を例にとり説明する。上 記の方法と同様にして、一般式(VIII)で表される活性化 オリゴ糖あるいは一般式(X) で表される活性化糖と一般 40 よび(2)工程(1)で得た、糖残基が転移したスフィ 式(IX)で表されるセリン誘導体とを適当な伸媒存在下。 縮合させた後、セリン残基部分のアミノ基の保護基を除 去した後、一般式(IX)で表されるアクリルアミドあるい はメタクリルアミド誘導体の代わりに一般式(XIII)で表 される二塩基酸を同様の方法で縮合させる。 [0085]

(式中、Rは炭素数4~18のアルキレン基を示す。) 【0086】縮合反応させた後、同様にオリゴ糖部分の※50 スフィンゴ糖脂質合成用高分子プライマーに転移させる

*ウムなどの酸化剤で処理することにより、アリル基はカ リウムモーブトキシドまたはWilkinson 錯体でプロベニ ル基へ異性化させた後、酸、水銀塩もしくはヨウ素で処 理することにより除去することができる。

【0080】得られたモノマーは通常、カラムクロマト グラフィーなどの精製方法により精製することができ

【0081】一般式(IV)で表される残基を含むビニル系 共重合体であるスフィンゴ糖脂質合成用プライマー高分 10 子も上記方法と同様の方法により得ることができる。す なわち、上記方法で一般式(V) で表されるセリン誘導体 の配糖体モノマーの代わりに、一般式(VI)で表されるセ リン誘導体の配糖体モノマーを用いることにより得るこ とができ、一般式(VI)で表されるセリン誘導体の配糖体 モノマーは一般式(VIII)で表される活性化オリゴ糖の代 わりに、一般式(X)で表される活性化糖を用いることに より得ることができる。 [0082]

【化45】

※保護基を除去し、水溶液中で化学量論的に等量の炭酸セ シウムなどのセシウム塩と接触させ 遊離のカルボキシ ル基をセシウム塩とする。一方、アルキルアミノ化ガラ スはモノヨード酢酸とカルボジイミド類やN-エトキシ カルボニルー2-エトキシー1、2-ジヒドロキノリン 30 などの縮合試薬を用いヨードアセトアミド化する。上記 セシウム塩とヨードアセトアミド化したアルキルアミノ 化ガラスとをジメチルホルムアミドなどの溶媒中で接触 させることにより縮合させ、目的とする高分子プライマ ーを得ることができる。

【0087】本発明のスフィンゴ糖脂質を製造する方法 は (1) ト記スフィンゴ糖脂質合成用高分子プライマ ーに、糖ヌクレオチドの存在下、糖転移酵素を作用させ ることにより、糖ヌクレオチドより、糖残基を該スフィ ンゴ糖脂質合成用高分子プライマーに転移させる工程お ンゴ糖脂質合成用高分子プライマーに、セラミドの存在 下、スフィンゴ糖脂質の糖とセラミドとの間のグリコシ ド結合を加水分解する酵素を作用させ、該スフィンゴ糖 脂質合成用高分子プライマーより、オリゴ糖残基をセラ ミドに転移させる工程を含む。

【0088】また、本発明のスフィンゴ糖脂質を製造す る方法は、(1)上記スフィンゴ糖脂質合成用高分子プ ライマーに、糖ヌクレオチドの存在下、糖転移酵素を作 用させることにより、糖ヌクレオチドより、糖残基を該

工程。(2)工程(1)を1回または2回以上繰り返し て、紡績を伸長させる工程、(3)必要に応じて、副生 したヌクレオチド類または未反応の糖ヌクレオチド類を 除去する工程、および(4)工程(1)~工程(3)を 複数回、繰り返した後、複数の糖残基が転移して伸長し たスフィンゴ糖脂質合成用高分子プライマーに、セラミ ドの存在下、スフィンゴ糖脂質の糖とセラミドとの間の グリコシド結合を加水分解する酵素を作用させ、該スフ ィンゴ糖脂質合成用高分子プライマーより、複数の糖残 を含む。

【0089】糖ヌクレオチドより高分子プライマーへの 糖の転移は、通常、高分子プライマーと糖ヌクレオチド とを含む中性の緩衝液中で、10~60℃、好ましくは 20~40℃で、1~72時間好ましくは2~24時 間、糖転移酵素と接触させることにより行われる。

【0090】本発明で用いる糖転移酵素は、糖ヌクレオ チドを糖供与体として利用できるものであればよく、特 に限定されない。このような酵素としてLeloir経 路の糖転移酵素類が挙げられ、例えばガラクトース転移 酵素、N-アセチルグルコサミン転移酵素、N-アセチ ルガラクトサミン転移酵素 フコース転移酵素 シアル 酸転移酵素などが挙げられる。本発明で用いる糖ヌクレ オチド類は上記酵素が利用できるものであれば、特に限 定されず、例えばウリジン-5'-ジリン酸-ガラクト ース、ウリジン-5'ージリン酸-N-アセチルグルコ サミン、ウリジン-5'-ジリン酸-N-アセチルガラ クトサミン、グアノシン-5'-ジリン酸-フコース、 シチジン-5'-モノリン酸-N-アセチルノイラミン 酸およびこれらのナトリウム塩などが挙げられる。

【0091】また、反応済中には必要に応じて金属塩を 添加してもよい。添加できる金属イオンとしては、例え ばマグネシウム、マンガン、コバルト、ニッケル、銅、 亜鉛などがあり、通常、塩化物などの形で添加すること ができる。

【0092】必要に応じて副生したヌクレオチド類また は未反応の糖ヌクレオチド類を除去する方法は、高分子 プライマーとヌクレオチドおよび糖ヌクレオチドとを分 離できる方法であれば、特に限定されず、例えばゲルろ 過クロマトグラフィーなどが挙げられる。

【0093】複数の糖酸基を転移させ、伸長させるに は、例えば水不溶性担体の場合、まず上記のような糖転 移酵素を作用させ、糖残基を1つ伸長させる。次いで、 高分子プライマーを洗浄することにより、ヌクレオチド および糖ヌクレオチドを除く。これを繰り返すことによ り、複数の糖残基を転移させ、伸長させることができ

【0094】糖鎖が伸長した高分子プライマーから、オ リゴ糖残基のセラミドへの転移は、通常、該高分子プラ で、10~60℃、好ましくは20~40℃で、1~7 2時間、好ましくは2~24時間、スフィンゴ糖脂質の オリゴ糖とセラミドとの間のグリコシド結合を加水分解 する作用を有する酵素と接触させることにより行われ

2.4

【0095】本発明において用いるセラミドとしては、 スフィンゴシンあるいはその誘導体に脂肪酸が酸アミド 結合しているものであれば、特に制限はなく、製造する スフィンゴ糖脂質の目的にあったものを適宜選択すれば 基が伸長したオリゴ糖残基をセラミドに転移させる工程 10 よい。例えば、スフィンゴシン誘導体としてはジヒドロ スフィンゴシン、フィトスフィンゴシンなどが挙げら れ、脂肪酸としては炭素数8~24の飽和脂肪酸、不飽 和脂肪酸、α-ヒドロキシ酸などが挙げられる。 【0096】例えば、N-ステアロイルスフィンゴシン (下記化48)、N-パルミトイルスフィンゴシン(下 記化49)、N-リグノセロイルスフィンゴシン、N-

オレオイルスフィンゴシン、Nーリノレオイルスフィン ゴシン、N-アラキノイルスフィンゴシン、N-ステア ロイルジヒドロスフィンゴシン、Nーパルミトイルジヒ 20 ドロスフィンゴシン、N-リグノセロイルジヒドロスフ ィンゴシン、Nーオレオイルジヒドロスフィンゴシン、 N-リノレオイルジヒドロスフィンゴシン N-アラキ ノイルジヒドロスフィンゴシン、N-ステアロイルフィ トスフィンゴシン、Nーパルミトイルフィトスフィンゴ シンなどが挙げられる。 [0097]

【化48】

[0098] 【化49】

HO CH= CHC₁₃H₂₇

$$C_{15}H_{31}$$

【0099】本発明において用いるスフィンゴ糖脂質の オリゴ糖とセラミドとの間のグリコシド結合を加水分解 する作用を有する酵素とは、該作用を有するものであれ ば、特に制限はなく、「セラミドグリカナーゼ」あるい は「エンドグリコセラミダーゼ」として市販しているも のを用いることができる。例えば、ヒル由来のセラミド グリカナーゼやロドコッカス属南由来のエンドグリコセ ラミダーゼなどが挙げられる。

【0100】本発明において用いる界面活性剤として イマーとセラミドとを界面活性剤を含む中性の緩衝液中 50 は、特に制限はないが、トリトンCF-54、トリトン X-100などを挙げることができる。

【0101】得られたスフィンゴ糖脂質は、各種カラム クラマトグラフィーなどの一般的な精製方法により分離 精製することができる。

[0102]

【奈明の効果】本奈明の糖脂質合成用高分子プライマー を利用することにより容易に任意のスフィンゴ糖脂質を 得ることができ、スフィンゴ糖脂質の生理機能の解明に 利用することができる。

[0103]

【実施例】以下に、実施例により本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明はかかる実施例に限定されるもので はない。

【0104】参考例1

N-ベンジルオキシカルボニルセリンオクチルアミドの 合成

N = (50.2)mmole) をエタノール:ベンゼン=1:1の混合溶 媒120m1に溶解させた後、N-エトキシカルボニル 2-エトキシ-1,2-ジヒドロキノリン(以下、E EDQと略する) 13.6g(55.0mmole)お よびオクチルアミン11.1m1(55.0mmol e)を加えて室温で一晩撹拌した。反応液を減圧濃縮し た後、トルエンから目的物を再結晶した。得られた結晶 を乾燥し、目的物12,64gを得た。

【0105】参考例2

[0106]

0-(2, 3, 6, 2', 3', 4', 6'-0-ヘプ タアセチル) ラクトシル-N-ベンジルオキシカルボニ

ルセリンオクチルアミドの合成 よく乾燥させた参考例1で得たN-ベンジルオキシカル 30 タアセチル) ラクトシル-N-(6-アクリロイルアミ ボニルセリンオクチルアミド4. Og(11.4mmo 1e)をジクロロエタン80m1に溶解させ、活件化さ せたモレキュラーシーブ4A8, 0gと2, 3, 6, 2'、3',4',6'-0-ヘプタアセチルラクトシ ルブロミド12.0g(17.2mmole)を加え た、氷冷下、トリフルオロメタンスルホン酸銀4、40 g (17, 2mmole)を加え、徐々に宰温に戻しな がら、窒素気流下で一晩模拌した。反応液をセライトで ろ過し、ろ液を飽和食塩水で2回洗浄した後、無水硫酸 マグネシウムで乾燥させた。乾燥後、硫酸マグネシウム をろ別し、 ろ液を減圧濃縮後、シリカゲルカラムクロマ トグラフィー(移動相、トルエン:酢酸エチル=5: 1) にて目的物を分離した。目的物を含む溶出画分を減 圧乾固し、目的物5.32gを得た。O-(2.3. 6, 2', 3', 4', 6'-0-ヘプタアセチル) ラ クトシル-N-ベンジルオキシカルボニルセリンオクチ ルアミドは、下記構造式を有する。

【化50】

2.6

(式中、Acはアセチル基を示す。) 【0107】参考例3

10 0-(2, 3, 6, 2', 3', 4', 6'-0-5" タアセチル) ラクトシルセリンオクチルアミドの合成 参考例2で得たO-(2,3,6,2',3',4', 6'-O-ヘプタアセチル)ラクトシルーNーベンジル オキシカルボニルセリンオクチルアミド4. 0 gをメタ ノール60m1に溶解させ、5%パラジウムー炭素を触 媒とし、室温下常圧で接触水素化還元を行なった。反応 後触媒をろ別し、反応液を減圧乾固し、目的物3.42 gを得た。O-(2,3,6,2',3',4',6' –〇一へプタアセチル)ラクトシルセリンオクチルアミ 20 ドは、下記構造式を有する。

[0108] 【化51】 AcQ OA

(式中 A c はアセチル基を示す。) 【0109】参考例4

0-(2, 3, 6, 2', 3', 4', 6'-0-5" ノ) カプロイルセリンオクチルアミドの合成 6-アクリロイルアミノカプロン酸278mg(1.5 mmole) EEDQ371mg (1.5mmol e)をエタノール:ベンゼン=1:1の混合溶媒40m 1に加え、十分溶解させ、参考例3で得た〇-(2, 3. 6. 2' . 3' . 4' . 6' -0-ヘアタアセチ ル) ラクトシルセリンオクチルアミド1、14g(1. 37mmole)を加え、率温で一晩撹拌した。反応液 を減圧濃縮し、シリカゲルクロマトグラフィー(移動 40 相、クロロホルム:メタノール=100:1)により目 的物を分離した。目的物を含む溶出画分を減圧乾固し、 目的物1,06gを得た。O-(2,3,6,2', 3', 4', 6'-O-ヘプタアセチル) ラクトシルー $N = (6 - r_0) - r_0$ チルアミドは、下記構造式を有する。 [0110] 【化52】

(式中、Acはアセチル基を示す。)

ロイルセリンオクチルアミドの合成

【0111】実施例1(セリン誘導体の配糖体モノマ

--)

参考例4で得た0-(2,3,6,2',3',4', 6'-O-ヘプタアセチル) ラクトシル-N-(6-ア クリロイルアミノ) カプロイルセリンオクチルアミド4 00mg(0.4mmole)をテトラヒドロフラン:

メタノール=1:1の混合溶媒に溶解させ、ナトリウム*

*メトキシド8. 49mg(0, 157mmole)を加 え、室温で2時間撹拌した。H+型の陽イオン交換樹脂 Dowex50W(ダウケミカル計製)を加えていき 〇一ラクトシルードー(6-アクリロイルアミノ)カプ 10 中和した。ろ過によりイオン交換樹脂を除き、ろ液を減 圧濃縮し、エタノールで再結晶し、目的物270mgを 得た。O-ラクトシル-N-(6-アクリロイルアミ ノ) カプロイルセリンオクチルアミドは、下記構造式を 右する. [0112]

【化53】

【0113】実施例2(スフィンゴ糖脂質合成用高分子 プライマー)

ロイルセリンオクチルアミドーアクリルアミド共重合体 の会成

実施例1で得た〇-ラクトシル-N-(6-アクリロイ ルアミノ) カプロイルセリンオクチルアミド150mg (0.21mmole)とアクリルアミド60.25m 30 その含有量は20モル%である。 g(0.84mmole)をジメチルスルホキシド:水 =1:1の混合溶媒に溶解し、テトラエチレンジアミン 12. u1(84 umole)と過硫酸アンモニウム ※

※7.67mg(33.6umole)を加え、50℃で 一晩重合させた。目的物を蒸留水で平衡化したセファデ ックスG-25カラムクロマトグラフィーで精製した。 目的物の溶出面分を凍結乾燥1. 目的物(分子量約500. 000) 200mgを得た、得られたポリマー中の〇ーラ クトシルーNー(6-アクリロイルアミノ)カプロイル セリンオクチルアミド残基は、下記構造式を含有する。

[0114] 【化54】

【0115】実施例3(高分子プライマーへの糖転移反 40★由来アルカリフォスファターゼ20単位。トリトンCF (南

O-ラクトシル-N-(6-アクリロイルアミノ)カプ ロイルセリンオクチルアミドーアクリルアミド共重合体 へのα2、3シアル酸転移酵素によるN-アセチルノイ ラミン酸の転移

実施例2にて合成したO-ラクトシル-N-(6-アク リロイルアミノ) カプロイルセリンオクチルアミドーア クリルアミド共重合体22mg、シチジン-5'-モノ リン酸-N-アセチルノイラミン酸15mg、ウシ血清

アルブミン4mg、塩化マンガン0、6.4mg、仔ウシ★50 ルアミノ) カプロイルセリンオクチルアミド残基は、措

-54を10ul含む50mMカコジル酸ナトリウム緩 衝液(pH7, 4)2m1に、ブタ肝臓由来のα2、3 シアル酸転移酵素0、3単位を添加し、37℃で3日間 反応させた。目的物を蒸留水で平衡化したセファデック スG-25カラムクロマトグラフィーで精製した。目的 物の溶出画分を連結乾燥し、目的物であるN-アセチル ノイラミン酸が転移したポリマー22mgを得た。得ら れたポリマー中の1-0-(N-アセチルノイラミニル -α-(2→3)) ラクトシル-N-(6-アクリロイ

*【化55】

29

造式を有する。その含有量は20モル%である。

[0116]

$$\begin{array}{c} \text{OH} \quad \text{OH} \quad$$

(式中、Acは、アセチル基を示す。) 【0117】実施例4(スフィンゴ糖脂質) 1-O-(N-アセチルノイラミニル-α-(2→ 3)) ラクトシル-N-ステアロイルスフィンゴシンの 合成

実施例3で得たN-アセチルノイラミン酸が転移したボ リマー22mg、N-ステアロイルスフィンゴシン50 mg. トリトンCF-54を20u1含む50mMクエ ン酸緩衝液 (pH6.0) 1m1に、ヒル由来セラミド グリカナーゼ0.01単位を添加し、37℃で17時間※

※反応させた、反応後クロロホルム:メタノール:水=6 10 0:30:5で平衡化したセファデックスLH-20カ ラムを用いて、1-O-(N-アセチルノイラミニルα-(2→3)) ラクトシル-N-ステアロイルスフィ ンゴシンを分離した。目的物を含む溶出画分を減圧乾固 Lt. $1-O-(N-r+f-\nu)/f-s=\nu-\alpha-(2$ →3)) ラクトシルーNーステアロイルスフィンゴシン 13mgを得た。該化合物は下記構造式を有する。 [0118]

(式中、Acは、アセチル基を示す。)

【0119】参考例5

0-(2, 3, 6, 2', 3', 4', 6'-0-\7 タアセチル)ラクトシル-N-(5-カルボキシ)ペン タノイルセリンオクチルアミドの合成

にアジピン酸219mg(1.5mmole)を用い、 参考例4と同様の方法で合成し、目的物 0、85gを得 た。0-(2,3,6,2',3',4',6'-0-ヘプタアセチル)ラクトシルーN-(5-カルボキシ) ペンタノイルセリンオクチルアミドは、下記構造式を有 する.

[0120]

$$\begin{array}{c} \text{I} \text{I} \text{I} \text{E} \text{S} \text{7} \text{1} \\ \text{AcO} \text{OAc} \\ \text{AcO} \text{OAc} \\ \text{OAC}$$

(式中、Acは、アセチル基を示す。)

【0121】参考例6 〇-ラクトシルーN-(5-カルボキシ)ペンタノイル セリンオクチルアミドの合成

0-(2, 3, 6, 2', 3', 4', 6'-0-ヘア タアセチル) ラクトシル-N-(6-アクリロイルアミ★50 アルキルアミノ化ガラスのヨードアセチル化

★ノ)カプロイルセリンオクチルアミド400mgの代わ りに、参考例5で得たO-(2,3,6,2',3', 4', 6'-O-ヘプタアセチル) ラクトシル-N-(5-カルボキシ)ペンタノイルセリンオクチルアミド 385mg (0.4mmole)を用い、実施例1と同

6ーアクリロイルアミノカプロン酸278mgの代わり 30 様の方法で合成し、目的物260mgを得た。Oーラク トシルーNー (5ーカルボキシ) ペンタノイルセリンオ クチルアミドは、下記構造式を有する。

> [0122] 【化58】

【0123】参考例7

O-ラクトシル-N-(5-カルボキシ)ペンタノイル セリンオクチルアミドセシウム塩の合成 参考例6で得たOーラクトシルーNー(5ーカルボキ シ) ベンタノイルセリンオクチルアミド200mg (0.21mmole)を蒸留水10mlに溶かし、1 M炭酸セシウム水溶液で液が中性になるまで加えた。。 反応液を凍結乾燥させ、目的物228mgを得た。 【0124】参考例8

ヨードアセチル化したアルキルアミノ化ガラスへの〇一

ラクトシルーΝー (ωーカルボキシ) ペンタノイルセリ

参考例8で得たヨードアセチル化したガラスビーズ10

Omgと参考例7で得たO-ラクトシル-N-(5-カ

ルボキシ) ペンタノイルセリンオクチルアミドセシウム

塩32mgをジメチルホルムアミド5m1に加え、容温

ド、水、ジメチルホルムアミド、ジクロロメタンの順で

ガラスビーズを洗浄し、目的物128mgを得た。O-

ラクトシルーNー (5-カルボキシ) ペンタノイルセリ

*【0126】実施例5 (スフィンゴ糖脂質合成用高分子

プライマー)

ンオクチルアミドの結合

3.1

long chain alkylamine controlled pore glass (シグ マ社)1gとモノヨード酢酸50mgを水10m1中に 加え、ここに1-エチル-3-(3-ジメチルアミノブ ロピル)カルボジイミド塩酸塩55mgを加え、24時 間室温で振とうした。振とう後、ガラスビーズを蒸留水 でよく浩浄した。得られたガラスビーズをよく乾燥させ た後、ビリジン10mlを加え、さらに無水酢酸1ml を振とうしながら滴下し、4時間反応させることによ り、未反応のアミノ基をアセチル化した。反応後、ガラ スピーズを蒸留水でよく洗浄し、目的物1gを得た。ヨ 10 で48時間振とうした。振とう後、ジメチルホルムアミ ードアセチル化されたアルキルアミノ化ガラスは、下記 モデル構造式を有する。

[0125]

【化59】

【0128】実施例6(高分子プライマーへの糖転移反 底)

アルキルアミノ化ガラスを担体とする高分子プライマー ラミン酸の転移

O-ラクトシルーN-(6-アクリロイルアミノ)カプ ロイルセリンオクチルアミドーアクリルアミド共重合体 22mgの代わりに、実施例5で得た、O-ラクトシル※30

※-N-(5-カルボキシ)ペンタノイルセリンオクチル アミドが結合したアルキルアミノ化ガラスビーズ6 0 m gを用い、実施例3と同様の反応を行った。反応後、ガ ラスピーズを蒸留水でよく洗浄! 目的物67mgを得 た、該N-アセチルノイラミン酸の転移した生成物は、 下記モデル構造式を有する。 [0129]

【化61】

(式中、Acはアセチル基を示す。)

【0130】実施例7(スフィンゴ糖脂質)

1-O-(N-rv+h)/19 ≤= $h-\alpha-(2→$ うクトシルーNーステアロイルスフィンゴシンの 合成

実施例3で得たポリマー22mgの代わりに、実施例6 で得たガラスビーズ67mgを用いて、実施例4と同様 の反応を行った。反応後、反応液を高速液体クロマトグ ラフィーにて分析し、1-O-(N-アセチルノイラミ □ル $-\alpha$ -(2 \rightarrow 3)) ラクトシル-N-ステアロイル スフィンゴシンが生成していることを確認した。

【0131】参考例9

O-(2, 3, 4, 6-O-テトラアセチル)グルコシ ルーN -ベンジルオキシカルボニルセリンオクチルアミ ドの合成

★2、3、6、2'、3'、4'、6'-0-ヘアタアセ チルラクトシルブロミド12.0gの代わりに、2. 4.6-O-テトラアセチルグルコシルブロミド 7.07g(17,2mmole)を用い、参考例2と 40 同様の反応を行い、目的物3.56gを得た。O-

(2.3.4.6-0-テトラアセチル) グルコシルー N-ベンジルオキシカルボニルセリンオクチルアミド は、下記構造式を有する。

[0132]

【化62】

(式中、Acはアセチル基を示す。)

【0133】参考例10

〇-(2,3,4,6-〇-テトラアセチル)グルコシ ルセリンオクチルアミドの合成

[0134]

【化63】

(式中 Acはアヤチル基を示す。)

【0135】実施例8(セリン誘導体の配糖体のモノマーの前駆体)

O-(2,3,6,2',3',4',6'-O-O-D' タアセチル)ラクトシルセリンオクチルアミド1、14 gの代わりに、参考例10で得たO-(2,3,4,6-O-F) ラアセチル)グルコシルセリンオクチルアミ F0.75 F0.7

[0136]

[#64]

(式中、Acはアセチル基を示す。)

【0137】実施例9(セリン誘導体の配糖体モノマ

ク 〇一グルコシルーN-(6-アクリルアミド)カプロイ ルセリンオクチルアミドの合成

の一(2,3,6,2',3',4',6'-O-ヘブ タアセチル) ラクトシルーNー(6-アクリロイルア): ノ) カプロイルセリンオクチルアミド400mgの代か りに、実施例8で得たの (2,3,4,6-O-デト ラアセチル) グルコシルーNー(6-アクリルアミド) カプロイルセリンオクチルアミド285mg(0.4mm 10 mole) を削い、実施例1と同様の反応を行ない、目 的物205mgを得た、OーグルコシルーNー(6-ア クリロイルアミノ)カプロイルセリンオクチルアミド は、下記構造式を有する。

[0138]

【化65】

20

HO OH
$$\frac{OH}{HN}$$
 $\frac{C_8H_{17}}{CCH_2}$ $\frac{C_8H_{17}}{CCH_2}$ $\frac{C_8H_{17}}{CCH_2}$

【0139】<u>実施例10</u>(スフィンゴ糖脂質合成用高分 子プライマー)

○一グルコシルーNー(6-アクリロイルアミノ)カプロイルセリンオクチルアミドーアクリルアミド共重合体の合成

○一ラクトシルーNー(6-アクリルロイルアミノ)カ プロイルセリンオクチルアミド150mgの代わりに、 実施例9で得た○一グルコシルーNー(6-アクリロイルアミノ)カプロイルセリンオクチルアミド115mg (0.21mmole)を用いて、実施例2と同様の 応を行い、目的射165mgを得た、得られたポリマー中の○一グルコシルーNー(6-アクリロイルアミノ)カプロイルセリンオクチルアミド残基は、下海構造式を有する。その各環域20を介えてある。

【0140】 【化66】

$$\begin{array}{c} \text{HO} \\ \text{HO} \\ \text{OH} \end{array} \begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{HN} \\ \text{OCH}_2)_5 - \text{NHCO-CH} \\ \text{CH}_2 \end{array}$$

【0141】<u>実施例11</u> (プライマー高分子への糖転移 反応)

〇一グルコシルーNー(6-アクリロイルアミノ)カア ロイルセリンオクチルアミドーアクリルアミド共重合体 へのβ1、4ガラクトース転移酵素によるガラクトース の転移

50 O-グルコシル-N-(6-アクリロイルアミノ)カブ

ロイルセリンオクチルアミドーアクリルアミド共重合体 17mg、ウリジンージリン酸ーガラクトース・2ナト リウム塩16mg、 α ーラクトアルブミン0、5mg、 塩化マンガン0.64mg、仔ウシ由来アルカリフォス ファターゼ20unit、トリトンCF-54を10u 1含む50mMHEPES緩衝液(pH6,0)2m1 に、牛乳由来のβ1、4ガラクト-ス転移酵素1、0 u *

【0143】実施例12(スフィンゴ糖脂質) 1-O-ラクトシル-N-ステアロイルスフィンゴシン の合成

実施例3で得たポリマー22mgの代わりに、実施例1 1で得たボリマー17mgを用い、実施例4と同様の反 応を行った。反応後、反応液を高速液体クロマトグラフ ィーにて分析し、1-O-ラクトシル-N-ステアロイ ルスフィンゴシンが生成していることを確認した。1-OーラクトシルーNーステアロイルスフィンゴシンは 下記機造式を有する。

【0145】実施例13(高分子プライマーへの糖転移 反応)

ガラクトースが転移したO-グルコシル-N-(6-ア※

*nitを添加し、37℃で3日間反応させた。実施例3 と同様の方法で精製し、目的物を17mg得た。該ボリ マー中のO-ラクトシル-N-(6-アクリロイルアミ ノ)カプロイルセリンオクチルアミド残基は、下記構造 式を有する。その含有量は20モル%である。 [0142]

36

※クリロイルアミノ)カプロイルセリンオクチルアミドー アクリルアミド共重合体へのα2,3シアル酸転移酵素 によるN-アセチルノイラミン酸の転移 実施例2で得たポリマー22mgの代わりに、実施例1 1で得たポリマー17mgを用い、実施例3と同様な反

応を行い、目的物18mgを得た、得られたポリマー中 20 の1-O-(N-アセチルノイラミニル-α-(2→ ううトシルーNー(6ーアクリロイルアミノ)カ プロイルセリンオクチルアミド残基の会有量は20年ル %であった。

【0146】実験例14(スフィンゴ糖脂質) 1-O-(N-P++N)/(1-2N-α-(2→3)) ラクトシルーN-ステアロイルスフィンゴシンの 合成

実施例3で得たポリマー22mgの代わりに、実験例1 3で得たポリマー18mgを用い、実施例4と同様な反 30 応を行った。反応後、反応液を高速液体クロマトグラフ ィーにて分析し、1-O-(N-アセチルノイラミニル -α-(2→3))ラクトシル-N-ステアロイルスフ ィンゴシンが牛成していることを確認した。